日本国特許庁 JAPAN PATENT OFFICE

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出願年月日 Date of Application:

2003年 6月27日

出 願 番 号 Application Number:

特願2003-184848

[ST. 10/C]:

[JP2003-184848]

出 願 人
Applicant(s):

有限会社コンタミネーション・コントロール・サービス

2003年 8月 5日

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office 今井康



【書類名】

特許願

【整理番号】

J12710B1

【提出日】

平成15年 6月27日

【あて先】

特許庁長官殿

【国際特許分類】

A61L 27/00

【発明の名称】

生体材料

【請求項の数】

7

【発明者】

【住所又は居所】

東京都八王子市千人町三丁目15番2号 バーミー24

301号 有限会社コンタミネーション・コントロ

ール・サービス内

【氏名】

進藤 豊彦

【特許出願人】

【識別番号】

501138046

【氏名又は名称】

有限会社コンタミネーション・コントロール・サービス

【代理人】

【識別番号】

100064908

【弁理士】

【氏名又は名称】

志賀 正武

【選任した代理人】

【識別番号】

100108578

【弁理士】

【氏名又は名称】 高橋 詔男

【選任した代理人】

【識別番号】

100089037

【弁理士】

【氏名又は名称】 渡邊 隆

【選任した代理人】

【識別番号】

100101465

【弁理士】

【氏名又は名称】 青山 正和

【選任した代理人】

【識別番号】

100094400

【弁理士】

【氏名又は名称】 鈴木 三義

【選任した代理人】

【識別番号】

100107836

【弁理士】

【氏名又は名称】 西 和哉

【選任した代理人】

【識別番号】 100108453

【弁理士】

【氏名又は名称】 村山 靖彦

【先の出願に基づく優先権主張】

【出願番号】

特願2002-246678

【出願日】

平成14年 8月27日

【手数料の表示】

【予納台帳番号】

008707

【納付金額】

21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】

明細書 1

【物件名】

図面 1

【物件名】

要約書 1

【プルーフの要否】

要

【書類名】明細書

【発明の名称】生体材料

【特許請求の範囲】

【請求項1】アパタイト形成能を有する膜を得ることのできるコーティング 液であって、ポリシラザンとカルシウム化合物を含むことを特徴とするコーティ ング液。

【請求項2】カルシウム化合物がステアロイル乳酸カルシウムであることを 特徴とする請求項1記載のコーティング液。

【請求項3】さらに酸化チタン微粒子を含むことを特徴とする請求項1記載のコーティング液。

【請求項4】さらに薬剤を含むことを特徴とする請求項1記載のコーティング液。

【請求項5】請求項1ないし4のいずれかに記載のコーティング液を塗布して得られ、アパタイト形成能を有することを特徴とする膜。

【請求項6】基材と、この基材上に設けられたアパタイト形成能を有する膜とを有する生体材料であって、この膜が請求項1ないし4のいずれかに記載のコーティング液を基材に塗布して得られたものであることを特徴とする生体材料。

【請求項7】基材と、この基材上に設けられたアパタイト形成能を有する膜と、この膜上に形成されたアパタイト層とを有する生体材料であって、この膜が請求項1ないし4のいずれかに記載のコーティング液を基材に塗布して得られたものであり、アパタイト層がこの膜を疑似体液に接触させて形成されたものであることを特徴とする生体材料。

【発明の詳細な説明】

 $[0\ 0\ 0\ 1]$

【発明の属する技術分野】

本発明は、人工骨、人工歯根、人工関節などに用いられる生体材料、この生体 材料の表面を被覆するアパタイト形成能を有する膜およびこの膜を形成すること のできるコーティング液に関する。

[0002]

【従来の技術】

人工骨、人工歯根、人工関節などの表面は、生体内で使用されることから、異物として拒絶されない生体親和性が要求される。

アパタイト、例えばハイドロキシアパタイト $[Calo(PO_4)_6(OH)_2]$ は、その結晶構造が骨や歯をなす生体組織の結晶構造と非常に似ており、生体内で生体組織と一体化する生体親和性を有することが認められている。

[0003]

この特性を生かし、ハイドロキシアパタイトは、従来より、人工骨、人工歯根 、人工関節などの生体材料の基材として使用されるステンレス鋼、チタン合金な どの金属やジルコニアなどのセラミックの表面を被覆し、生体親和性を付与する 表面層として利用されている。

[0004]

このハイドロキシアパタイトからなる表面層の基材への形成法としては、多く の方法が提案されている。

第1の方法として、特開昭62-34559号公報には、ハイドロキシアパタイトを直接基材にプラズマ溶射して基材上にコーティングする方法が開示されている。

[0005]

第2の方法として、特公平2-13580号公報には、生体用端子の製造において焼結法が開示されている。

また、第3の方法としてチタンからなる基材表面へカルシウムイオンを注入した後、擬似体液に浸漬させる方法が提案されている。さらに、第4の方法としてチタンからなる基材を高濃度のアルカリ水溶液で処理した後、さらに600℃で加熱処理し、その後、擬似体液に浸漬させる方法も提案されている。

[0006]

【特許文献 1】

特開昭62-34559号公報

【特許文献2】

特公平2-13580号公報

[0007]

【発明が解決しようとする課題】

しかしながら、第1のプラズマ溶射法では、高温で熱処理する際に、原料のハイドロキシアパタイトが一旦溶融することになり、異なる種類のハイドロキシアパタイトができ、生体との親和性の点で好ましくない。さらに、ハイドロキシアパタイト自体の緻密な膜生成が困難なこと、基材とハイドロキシアパタイトとの密着性が悪く歩留りが著しく低いこと、さらに高価な装置を必要とすることという問題があった。

[0008]

第2の焼結法では、高温で熱処理する際に原料のハイドロキシアパタイトが一旦溶融することになり、異なる種類のアパタイトができ、生体との親和性の点で好ましくない。また、第3の方法においては、カルシウムイオンをイオン注入するための高価な装置を必要とし、また、コーティングされた基材の表面が歪み、欠陥を生じるという問題があった。さらに、第4の方法では、高濃度のアリカリ水溶液処理と高温処理が必要であるため、手間がかかり、コスト高という問題があった。

[0009]

よって、本発明における課題は、上記従来の技術の欠点を克服しようとするものであり、表面にハイドロキシアパタイトなどのアパタイトが良好に生成し、優れた生体親和性を発揮する生体材料およびこの生体材料を構成するアパタイト形成能を有する膜ならびにこのアパタイト形成能を有する膜を得るためのコーティング液を得ることにあり、このアパタイト形成能を有する膜を簡便な操作で、かつ高価な設備を用いなくても形成できるようにすることにある。

[0010]

【課題を解決するための手段】

かかる課題を解決するため、

請求項1にかかる発明は、アパタイト形成能を有する膜を得ることのできるコーティング液であって、ポリシラザンとカルシウム化合物を含むことを特徴とするコーティング液である。



[0011]

請求項2にかかる発明は、カルシウム化合物がステアロイル乳酸カルシウムであることを特徴とする請求項1記載のコーティング液である。

請求項3にかかる発明は、さらに酸化チタン微粒子を含むことを特徴とする請求項1記載のコーティング液である。

[0012]

請求項4にかかる発明は、さらに薬剤を含むことを特徴とする請求項1記載の コーティング液である。

請求項5にかかる発明は、請求項1ないし4のいずれかに記載のコーティング 液を塗布して得られ、アパタイト形成能を有することを特徴とする膜である。

[0013]

請求項6にかかる発明は、基材と、この基材上に設けられたアパタイト形成能 を有する膜とを有する生体材料であって、この膜が請求項1ないし4のいずれか に記載のコーティング液を基材に塗布して得られたものであることを特徴とする 生体材料である。

$[0\ 0\ 1\ 4\]$

請求項7にかかる発明は、基材と、この基材上に設けられたアパタイト形成能を有する膜と、この膜上に形成されたアパタイト層とを有する生体材料であって、この膜が請求項1ないし4のいずれかに記載のコーティング液を基材に塗布して得られたものであり、パタイト層がこの膜を疑似体液に接触させて形成されたものであることを特徴とする生体材料である。

[0015]

【発明の実施の形態】

以下、本発明を詳しく説明する。

まず、本発明のコーティング液について説明する。

本発明のコーティング液は、これを塗布して得られた膜がアパタイト形成能を 有するものとなるコーティング液であって、ポリシラザンとカルシウム化合物を 必須成分として含む溶液または分散液である。

[0016]

ここで使用されるポリシラザンとしては、鎖状ポリシラザン、環状ポリシラザン等が挙げられる。鎖状ポリシラザンとしては、ペルヒドロポリシラザン、ポリメチルヒドロシラザン、ポリN一メチルシラザン、ポリN一(トリエチルシリル)アリルシラザン、ポリN一(ジメチルアミノ)シクロヘキシルシラザン、フェニルポリシラザン等が挙げられる。いずれも使用することができ、また、これらに限定されるものではない。また、更に使用するポリシラザンは1種又は2種以上の混合物であっても良い。このポリシラザンの具体的なものとしては、「東燃ポリシラザン」(商品名、東燃株式会社製)などを使用することができる。

[0017]

このポリシラザンは、溶液として使用され、その溶媒としては、芳香族炭化水素、脂肪族炭化水素、脂環式炭化水素、ハロゲン化炭化水素、エーテル類等があげられる。芳香族炭化水素としては、ベンゼン、トルエン、キシレン、エチルベンゼン等が挙げられる。脂肪族炭化水素としては、ペンタン、ヘキサン、イソヘキサン、メチルペンタン、ヘプタン、イソヘプタン、オクタン、イソオクタン等が挙げられる。脂環式炭化水素としては、シクロペンタン、メチルシクロペンタン、シクロヘキサン、メチルシクロヘキサン等が挙げられる。

[0018]

ハロゲン化炭化水素としては、ハロゲン化メタン、ハロゲン化エタン、ハロゲン化ベンゼン等が挙げられ、より具体的には、塩化メチレン、クロロホルム、四塩化炭素、ブロモホルム、塩化エチレン、塩化エチリデン、トリクロロエタン等が挙げられる。エーテル類としては、ハロゲン化エーテル、脂肪族エーテル、脂環式エーテル等が挙げられ、より、具体的には、エチルエーテル、イソプロピルエーテル、エチルブチルエーテル、ブチルエーテル、1,2ージオキシエタン、ジオキサン、ジメチルジオキサン、テトラヒドロフラン、テトラヒドロピラン等が挙げられる。また、これらに限定されるもではない。これらの溶媒は、1種又は2種以上の混合物でも良い。

そして、ポリシラザンの溶液中での濃度は、 $0.05\sim50$ 重量%、好ましくは $1\sim20$ 重量%の範囲とされる。

[0019]

また、コーティング液の他の必須成分としてのカルシウム化合物としては、有機及び無機のカルシウム化合物等が挙げられる。有機カルシウム化合物としては、ステアロイル乳酸カルシウム、ステアリン酸カルシウム等の脂肪酸カルシウム、ジエチルカルシウム、シュウ酸カルシウム、乳酸カルシウム、グルコン酸カルシウム、酢酸カルシウム等が挙げられる。また、無機カルシウム化合物としては、リン酸三カルシウム、アパタイト、炭酸カルシウム等が挙げられる。好ましくは、ステアロイル乳酸カルシウム、リン酸カルシウム、アパタイトであり、特に好ましくはポリシラザンの溶媒に溶解し、かつ食品添加物として認定されているステアロイル乳酸カルシウムである。

[0020]

また、カルシウム化合物は種々の溶媒に溶解して溶液として使用されるか、または、溶解しない懸濁状の分散液で使用される。溶媒に溶解しないカルシウム化合物では、分散状態を安定化するため、粒子径が $1~\mu$ m以下、好ましくは $0.~1~\mu$ m以下の微細な粒子として用いることが好ましい。

このカルシウム化合物の配合量は、特に制限はないが、好ましくはポリシラザン100重量部に対して、 $0.1\sim90$ 重量部、特に好ましくは $1\sim50$ 重量部とされる。

[0021]

さらに、このコーティング液には、ポリシラザンとカルシウム化合物以外に他 の添加剤を添加することができる。

他の添加剤としては、各種フィラーを使用することができる。各種フィラーとしては、アルミナ、シリカ、チタンまたはその合金、酸化チタン等のチタン化合物、酸化亜鉛、酸化ジルコニウム、酸化セリウム、炭酸マグネシウム、炭酸水素マグネシウム、ガラス若しくはセラミック、タルク、マイカ、カオリン、ナイロンパウダー、ポリエチレンパウダー、フッ素樹脂パウダー、ポリメタクリル酸メチルパウダー、ポリウレタンパウダー、ポリスチレンパウダー、ポリエステルパウダー、シリコン樹脂パウダー、窒化ホウ素、オキシ塩化ビスマス等を適宜選択することができる。これらのフィラーのなかでも、粒子径5~500nmの酸化チタン微粒子が好ましく、この酸化チタン微粒子を用いることで、アパタイト形

成能が向上する。

Ì

[0022]

また、これ以外の添加剤として、骨形成タンパク質などの骨誘発剤、メルファランなどの抗ガン剤、サイトカインなどの薬剤を添加することもでき、得られる生体材料に高い骨形成機能や抗ガン性などの生理活性を付与することができる。

[0023]

本発明のコーティング液は、上記ポリシラザンの有機溶媒溶液に、上記カルシウム化合物を添加してこれを溶解した溶液、もしくはカルシウム化合物を分散した分散液として用いられる他、カルシウム化合物を溶解または分散した溶液または分散液をポリシラザン溶液に混合して用いることができる。また、フィラーなどの添加剤は、ポリシラザン溶液に添加するか、カルシウム化合物の溶液または分散液に添加するか、もしくはポリシラザン溶液とカルシウム化合物の溶液または分散液の混合液に添加してもよい。

[0024]

次に、本発明のパタイト形成能を有する膜について説明する。

この膜は、上述のコーティング液を塗布し、乾燥または焼成もしくは紫外線照射して固化して得られた膜である。コーティング液が塗布される被塗布物としては、後述する生体材料をなす基材以外に、ガラス板、金属板、プラスチックシート、セラミック板なども用いられる。これら生体材料をなす基材以外の被塗布物を使用する場合には、被塗布物上で成膜された膜を剥離して、これをそのまま種々の機能膜として使用できるほか、これを生体材料をなす基材やこれ以外の各種素材に貼付して使用することができる。

[0025]

コーティング液を塗布する方法としては、スピンコート法、流し塗り法、スプレー法、ディップ法、刷毛塗り法、浸漬法等が挙げられる。塗布した後の乾燥温度としては、溶媒が蒸発して乾燥すればよく、使用される溶媒、被塗布物及び塗布目的に合わせ適宜選択することができる。塗布した後は乾燥するだけでもよいが、乾燥なしであるいは乾燥後に加熱したり、紫外線を照射してもよい。

[0026]



加熱条件としては、使用される溶媒、被塗布物及び塗布目的に合わせ、適宜選択することができるが、室温~900 $\mathbb C$ の温度で、0.1~6時間加熱することが好ましく、90~600 $\mathbb C$ の温度で、0.5~4時間加熱することがより好ましい。

このようにして得られた膜の厚さは、 $0.01~20\mu$ m、好ましくは0.1 $\sim 5\mu$ mの範囲とされるが、この範囲に限定されるものではない。

[0027]

この膜にあっては、コーティング液の塗布後の乾燥または加熱時に、ポリシラザンが大気中の水分、酸素と反応して、 \equiv SiOH基と-SiO $_2$ -基を有するシリカに変化し、このシリカ分子中にカルシウムイオンが取り込まれた状態のものとなる。そして、シリカ中の \equiv SiOH基とカルシウムイオンがハイドロキシアパタイトなどのアパタイトの成長開始点(成長核)として機能し、高いアパタイト形成能を有する膜となる。また、酸化チタン微粒子などのフィラーも膜中に微分散し、これもアパタイトの成長開始点となる。

[0028]

次に、本発明の生体材料について説明する。

本発明の生体材料の第1の例は、図1(a)に示すように、基材1上にアパタイト形成能を有する膜2が形成されたものである。

上記基材1としては、ステンレス鋼、チタン合金、コバルト・クロム・モリブテン合金などの金属及びその合金、ジルコニア、アルミナなどのセラミック、超高分子量ポリエチレンなどのプラスチック等が挙げられる。特に限定されるものではないが、生体親和性が要求される分野に使用されるものが好適に選択され、特に、人工骨、人工歯根、骨欠損充填材、人工関節、血液濾過材及びカテーテル等に使用される金属及び合金、セラミック、プラスチックが好適に選択される。

[0029]

また、基材1の形状としては、板状、球状、円柱状、円筒状、繊維状、多孔質 状等が挙げられる。血液濾過材には繊維状、多孔質状等の形状が、カテーテルに は円筒状が挙げられる。さらに、人工骨、人工歯根、骨欠損、人工関節等にはそ れらに適した形状をとり得ることができる。なお、この形状としては、上記アパ



タイト形成能を有する膜が形成された基材の使用用途、目的に合せて適宜種々の 形状をとることができることはもちろんである。

[0030]

また、この基材 1 上の膜 2 としては、上述のコーティング液を基材 1 上に塗布 して得られたアパタイト形成能を有するものである。コーティング液の塗布方法 、固化方法および膜 2 の厚さなどは、先のアパタイト形成能を有する膜において 説明した通りである。

[0031]

また、この第1の例の変形例として、基材1と、アパタイト形成能を有する膜2との間に、両者の接合力を高めるための中間層を設けてもよい。この中間層としては、基材1上に上述のコーティング液と同じ種類や異なる種類のポリシラザン溶液を塗布し、加熱した厚さ0.01~2 μ m程度の膜が用いられる。中間層は、用途に応じて単層でも複数層でもよい。

[0032]

この第1の例の生体材料にあっては、その表面に高いアパタイト形成能を有する膜2が設けられているので、この生体材料を人工骨、人工歯根、人工関節等として生体内に補填(インプラント)した際に、生体内において、膜2が体液と接触して、膜2のアパタイト成長開始点からハイドロキシアパタイトなどのアパタイトが生成、生長し、膜2表面にアパタイト層が速やかに形成され、良好な生体親和性を示すものとなる。

[0033]

本発明の生体材料の第2の例は、図1(b)に示すように、基材1上にアパタイト形成能を有する膜2が設けられ、この膜2上にアパタイトからなる層3が形成されたものである。また、先の例のように、必要に応じて基材1と膜2との間に中間層が設けられていてもよい。

基材1およびアパタイト形成能を有する膜2は、先の第1の例で説明したものと同様であり、その説明を省略する。

[0034]

上記アパタイト形成能を有する膜2上のアパタイトからなる層3の形成は、ま



ず第1の例に示した形態の生体材料を作製し、このものを疑似体液中に浸漬するなどの方法で疑似体液に接触させることで行われる。疑似体液としては、人体の体液に含まれる無機イオンを含み、その無機イオン濃度が体液のそれとほぼ等しいものが用いられ、具体的には後述する実施例で使用された無機イオン組成の疑似体液などが使用される。

[0035]

疑似体液との接触条件は、温度35~38℃、時間1時間~30日の範囲とされ、膜2の表面全面をほぼ完全にアパタイトで覆い尽くす程度まで、疑似体液と接触させることが好ましい。膜2上に形成されるアパタイトからなる層3は、肉眼で確認できる程度に形成されていればよい。

[0036]

この第2の例の生体材料にあっては、既にその表面にアパタイトからなる層3が形成されているので、この生体材料を生体内に補填(インプラント)した場合に、即座に良好な生体親和性が発現され、速やかに生体組織と一体化するものとなる。

[0037]

(実施例)

以下、本発明を実施例によって具体的に説明するが、本発明はこれらに限定されるものではない。

[0038]

実施例1

基材となるステンレス金属板(SUS304、20×20×0.1mm)の上に、5%ペルヒドロポリシラザン溶液を、流し塗り法にて塗布し、30分間乾燥後、300℃で1時間加熱して中間層を形成した。

一方、5%ペルヒドロポリシラザン溶液2ccに、ステアロイル乳酸カルシウム0.03gを溶解させたキシレン溶液を加えて混合し、コーティング液を調製した。

[0039]

ついで、このコーティング液を、上記中間層を形成した基材上に2層目として

、流し塗り法で塗布し、室温30℃で30分間乾燥したのち、300℃で1時間加熱し、室温にて自然冷却し、アパタイト形成能を有する膜を形成して生体材料となる試験片を得た。

この試験片を下記組成の擬似体液 5 0 m l 中に浸漬し、3 6.5℃に保った恒温槽中で10日間静置し、試験片表面の膜上にアパタイト層の形成を試みた。

[0040]

浸漬後の試験片を擬似体液から取り出し、蒸留水で洗浄後、室温で乾燥させた。上記流し塗り法は、溶液全でが基材に塗布されるものではなく、適量が基材表面に塗布される方法である。

[0041]

実施例2

実施例1において、ステアロイル乳酸カルシウムを溶解する代わりに、リン酸 三カルシウムを混合、分散した以外は、実施例1と同様に操作した。

実施例3

実施例1において、ステアロイル乳酸カルシウムを溶解する代わりに、ハイドロキシアパタイト粉末を混合、分散した以外は、実施例1と同様に操作した。

比較例 1~3

実施例 $1 \sim 3$ でのカルシウム化合物を添加しない以外は、実施例 $1 \sim 3$ と同様に操作した。

[0044]

<擬似体液の調整>

人体の体液にほぼ等しい無機イオン濃度(Na+:142.0 mM、K+:5.0 mM、Mg²+:1.5 mM、Ca²+:2.5 mM、Cl⁻:147.8 mM、HCO₃-:4.2 mM、HPO₄²-:1.0 mM、SO₄²-:0.5 mM)を有する擬似体液を次のように調整した。

所定濃度になるように、NaCl、NaHCO₃、KCl、K₂HPO₄・3 H₂O、MgCl₂・6H₂O、CaCl₂、Na₂SO₄の試薬を36.5℃ に保たれた超純水に所定の順序で溶解させた。最終的にトリスヒドロキシメチルアミノメタン((CH_2OH) $_3CNH_2$)及び1M-HC1を用いて、 $_pH7$. $_40$ になるように $_pH$ メーターを用いて調整した。

[0045]

<目視による試験片表面評価>

試験片の擬似体液浸漬後のアパタイト析出状態レベルを目視により観察、評価 した。

〇:全面に析出

△:部分的に析出

×:析出なし

それぞれの結果を以下の表1に示す。

[0046]

【表1】

			2層目			
	E II	ポリシラザン	カルシウム化合物	ム化価物		#
	D 10 -	5%PHPS 溶液	ステアロイル乳酸カルシウム 燐酸カルシウム /キシレン	凝酸カルシウム /キッフン	HAP /キツワン	K E
実施例1 Si02	SiO ₂	2cc	0.039/3cc	l	Į.	0
実施例2 Si02	SiO ₂	2cc	ı	0.039/3cc	l	0
実施例3	SiO ₂	200	I	-	0.039/3cc	0
比較例1	SiO ₂	200	ş	_	1	×
比較例2	\sin_2	2cc		-	ı	×
比較例3 SiO2	SiO ₂	2cc	I	l	ı	×
PHPS:ペル HAP://イ	イドロボ	PHPS:ペルヒドロポリショザン HAP:ハイドロキシアバタイト製料子	子立			

[0047]

表1の結果から、ポリシラザンとカルシウム化合物を含むコーティング液を塗布して得られた膜を備えた試験片では、この膜の表面にアパタイトが良好に析出しており、この膜が高いアパタイト形成能を有するものであることが確認された



[0048]

本発明のアパタイト形成能を有する膜は、医療用材料、歯科用材料、化粧品材料、食品添加物材料、酵素・蛋白・DNA等の固定化材料、ガス吸着材料、バイオリアクター材料等の各種材料や燃料電池の電解膜、隔膜、防汚剤、コンタクトレンズの表面材、ピアス、イヤリングなどの人体に接する装飾品の表面膜等に使用され得るものである。また、このアパタイト形成能を有する膜が表面に形成された材料は、医療用材料、歯科用材料、化粧品材料、食品添加物材料、酵素・蛋白・DNA・バイオチップ等の固定化材料、ガス吸着材料、バイオリアクター材料等に使用できるものである。

[0049]

【発明の効果】

以上説明したように、本発明によれば、表面にアパタイトが良好に生成し、優れた生体親和性を発揮する生体材料およびこの生体材料を構成するアパタイト形成能を有する膜ならびにこのアパタイト形成能を有する膜を得るためのコーティング液を得ることができる。また、このアパタイト形成能を有する膜を簡便な操作で、かつ高価な設備を用いなくても形成できる。

【図面の簡単な説明】

【図1】本発明の生体材料の第1及び第2の例を模式的に示す概略断面図である。

【符号の説明】

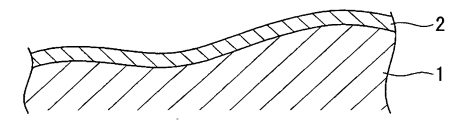
1・・・基材、2・・・アパタイト形成能を有する膜、3・・・アパタイト層。



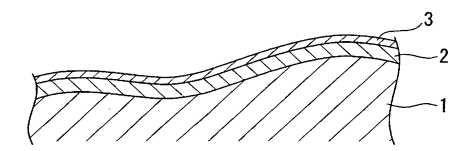
【書類名】図面

【図1】

(a)



(b)





【書類名】 要約書

【要約】

【課題】表面にアパタイトが良好に生成し、優れた生体親和性を発揮する生体材料およびこの生体材料を構成するアパタイト形成能を有する膜ならびにこのアパタイト形成能を有する膜を得るためのコーティング液を得ることにあり、このアパタイト形成能を有する膜を簡便な操作で、かつ高価な設備を用いなくても形成できるようにする

【解決手段】金属、セラミックなどからなる基材1上に、ポリシラザンとカルシウム化合物を含むコーティング液を塗布、加熱してアパタイト形成能を有する膜2を設けて生体材料とする。また、アパタイト形成能を有する膜2が形成された生体材料を疑似体液に浸漬して、この膜2上にアパタイト層を形成しておいてもよい。

【選択図】図1



特願2003-184848

出願人履歴情報

識別番号

[501138046]

1. 変更年月日

2001年 4月 4日

[変更理由]

新規登録

住 所

東京都八王子市千人町3丁目15番2号バーミー248 30

1号

氏 名

有限会社コンタミネーション・コントロール・サービス